#### ELECTROLYTE FOR ELECTROLYTIC CAPACITOR, AND THE ELECTROLYTIC CAPACITOR USING THE SAME

Patent number:

JP2003142346

Publication date:

2003-05-16

Inventor:

TAKEDA MASAYUKI; TAKEHARA MASAHIRO; UE MAKOTO

Applicant:

MITSUBISHI CHEM CORP

Classification:

- international:

H01G9/035

- guropean:

Application number: JP20020135387 20020510

Priority number(s): JP20010141405 20010511; JP20010252628 20010823; JP20020135387

20020510

Report a data error here

#### Abstract of JP2003142346

PROBLEM TO BE SOLVED: To provide an electrolyte for an electrolytic capacitor, which has high electrical conductivity, superior thermal stability and high withstend voltage. SOLUTION: The electrolyte for electrolytic capacitor, containing tetrafluoro-aluminic acid ions comprises a salt and a solvent. Electrical conductivity X (mS: cm<-1>) and the withstand voltage Y (V) of the capacitor at a temperature 25 deg.C is to satisfy the relation in formula (i): Y>=-7.5X+150, where X>=4 and Y>0.

Data supplied from the esp@cenet database - Worldwide

(19)日本国特許庁(J P)

## 四公開特許公報(A)

(11)特許出願公閱番号 特開2003-142346 (P2003-142346A)

(43)公開日 平成15年5月16日(2003.5.16)

(51) Int.Cl.7

戲別配号

FΙ

テーマコート\*(参考)

H01G 9/035

H01G 9/02

311

#### **空査請求** 未請求 請求項の数34 OL (全 15 頁)

(21)出酶番号	特 <b>第</b> 2002-135387(P2002-135387)	(71)出題人	000005968 三妻化学株式会社
(22)出讀日	平成14年5月10日(2002.5.10)	(72)発明者	東京都千代田区丸の内二丁目 5 番 2 号 武田 政宰
(31)優先権主張番号 (32)優先日	特置2001-141405(P2001-141405) 平成18年5月11日(2001.5.11)		茨城県稻敷郡阿見町中央八丁目3番1号 三菱化学株式会社筑波研究所内
(33) 任先相主照国 (31) 任先相主照国	日本(JP) 特膜2001-252628(P2001-252628) 平成13年8月23日(2001.8.23)	(72)発明者	竹原 雅裕 家城県都敷郡阿見町中央八丁目3番1号 三菱化学株式会社筑波研究所内
(32) 優先日 (33) 優先權主張因	中域に中である日でWit & Carl	(74)代理人	100078662
	·		<b>基</b> 教育产 <b>效</b> 之

### (54) 【発明の名称】 電解コンデンサ用電解液及びそれを用いた電解コンデンサ

#### (57)【要約】

【課題】 電気伝導率が高く、熱安定性に遵れ、耐電圧 性の高い電解コンデンサ用電解液を提供することであ

【解決手段】 テトラフルオロアルミン酸イオンを含有米 式(I): Y≥-7.5X+150 かつ X≥4、Y>0

の関係を満たすことを特徴とする電解コンデンサ用電解

\*することを特徴とする電解コンデンサ用電解液、及び、 塩と溶媒を含む電解コンデンサ用電解液であって、25 ℃における電気伝導率X(mS・cm³)とコンデンサの耐 電圧Y(V)が、

液である。

(2)

#### 【特許請求の範囲】

【請求項1】 テトラフルオロアルミン酸イオンを含有 する電解コンデンサ用電解液。

【請求項2】 チトラフルオロアルミン酸イオンを、テ トラフルオロアルミン酸の第四級オニウム塩、アミン 塩、アンモニウム塩及びアルカリ金属塩からなる群より 選択される1種以上の塩の形態で含有する、請求項1配 載の電解コンデンサ用電解液。

【請求項3】 第四級オニウム塩が、第四級アンモニウ ム塩、第四級ホスホニウム塩、第四級イミダゾリウム塩 10 及び第四級アミジニウム塩からなる群より選択される 1 種以上である、請求項2記載の電解コンデンサ用電解 液。

【請求項4】 第四級オニウム塩の炭素数の和が、4~ 12である、請求項2又は3記載の電解コンデンサ用電 解液。

【調求項5】 第四級オニウム塩の第四級オニウムイオ ンが、テトラエチルアンモニウム、トリエチルメチルア ンモニウム、ジエチルジメチルアンモニウム、エチルト リメチルアンモニウム、テトラメチルアンモニウム、 N. Nージメチルピロリジニウム、N-エチル-N-メ チルピロリジニウム、1.3-ジメチルイミダゾリウ ム、1、2、3ートリメチルイミダブリウム、1ーエチ ルー3-メチルイミダゾリウム、1-エチルー2.3-ジメチルイミダゾリウム、1、2、3、4-テトラメチ ルイミダゾリウム、1、3-ジエチルイミダゾリウム、 2-エチルー1、3-ジメチルイミダゾリウム、1、3 ージメチルー2ーnープロビルイミダブリウム、1,3 ージメチルー2-n-ペンチルイミダブリウム、1,3 ージメチルー2-n-ヘプチルイミダゾリウム、1. 3. 4ートリメチルイミダゾリウム、2-エチルー1, 3. 4-トリメチルイミダゾリウム、1. 3-ジメチル ベンゾイミダゾリウム、1-フェニル-3-メチルイミ ダゾリウム、1-ベンジル-3-メチルイミダゾリウ ム、1-フェニル-2、3-ジメチルイミダゾリウム、 1-ベンジルー2、3-ジメチルイミダゾリウム、2-フェニルー1, 3ージメチルイミダゾリウム、2ーベン シルー1、3ージメチルイミダブリウム、1、3ージメ チルイミダゾリニウム、1、2、3-トリメチルイミダ ゾリニウム、1-エチル-3-メチルイミダゾリニウ ム、1-エチル-2、3-ジメチルイミダゾリニウム、 1, 2, 3, 4ーテトラメチルイミダゾリニウム、1, 3-ジエチルイミダゾリニウム、2-エチル-1.3-シメチルイミダゾリニウム、1、3-ジメチルー2-n ープロピルイミダゾリニウム、1、3 ージメチルー2 ー n-ペンチルイミダゾリニウム、1,3-ジメチル-2 ーnーヘプチルイミダゾリニウム、1,3,4ートリメ チルイミダゾリニウム、2-エチル-1、3、4-トリ メチルイミダゾリニウム、1-フェニル-3-メチルイ ミダゾリニウム、1-ベンジル-3-メチルイミダゾリ 50 有する導電性材料を用いる電気化学業子。

2

ニウム、1-フェニルー2、3-ジメチルイミダゾリニ ウム、1-ベンジルー2.3-ジメチルイミダゾリニウ ム、2-フェニルー1、3-ジメチルイミダゾリニウム 及び2~ベンジル-1, 3-ジメチルイミダゾリニウム からなる群より選択される1種以上である、請求項2~ 4のいずれか1項記載の電解コンデンサ用電解液。

【請求項6】 電解液が、溶媒を50重量%以上含有 し、該溶媒が、炭酸エステル、カルボン酸エステル、リ ン酸エステル、ニトリル、アミド、スルホン、アルコー ル及び水からなる群より選択される1種以上である、請 求項1~5のいずれか1項記載の電解コンデンサ用電解

【請求項7】 溶媒が、スルホラン及び3-メチルスル ホランからなる群より選択される1種以上を、溶媒の総 全量に対して40重量%以上含む、請求項6記載の電解 コンデンサ用電解液。

【請求項8】 溶媒が、炭酸エステル、カルボン酸エス テル、リン酸エステル、ニトリル、アミド及びアルコー ルからなる群より選択される1種以上を、溶媒の総重量 20 に対して、40重量%以上含む、請求項6記載の電解コ ンデンサ用電解液。

【請求項9】 溶媒が、ケープチロラクトン及びエチレ ングリコールからなる群より選択される1種以上を、溶 媒の総重量に対して40重量%以上含む、請求項8記載 の電解コンデンサ用電解液。

【請求項10】 溶媒がスルホラン及び/又はケープチ ロラクトンであり、該溶媒にテトラフルオロアルミン酸 1-エチル-2.3-ジメチルイミダゾリニウム又はテ トラフルオロアルミン酸1、2、3、4-テトラメチル 30 イミダゾリニウムを、電解液の総重量に対して、5~4 0 重量%で添加する、請求項1 記載の電解コンデンサ用

【醴水項11】 電解液が、更にニトロ化合物、リン化 合物、ホウ素化合物、金属酸化物粒子、ポリアルキレン グリコール及びシリコーンオイルからなる群より選択さ れる1種以上の添加剤を含む、請求項1~10のいずれ か1項記載の電解コンデンサ用電解液。

【請求項12】 電解液が、1重量%以下の水分を含有 する、請求項1~11のいずれか1項記載の電解コンデ 40 ンサ用電解液。

【請求項13】 請求項1~12のいずれか1項記載の 電解コンデンサ用電解液を用いた電解コンデンサ。

【請求項14】 電極表面に電気絶縁性の酸化皮膜を有 する陽極側電極と、これにセパレータを介して対向配置 された陰極側電極を有する電解コンデンサであって、該 セパレータに保持される電解液が請求項1~12のいず れか1項記載の電解コンデンサ用電解液である、電解コ ンデンサ。

【請求項15】 テトラフルオロアルミン酸イオンを含

特開2003-142346

【請求項16】 塩と溶媒を含む電解コンデンサ用電解 液であって、25℃における電気伝導率X(mS・cm²)\*

> $Y \ge -7.5X + 150$  かつ  $X \ge 4, Y > 0$ (I)

(3)

の関係を満たすことを特徴とする電解コンデンサ用電解

※【請求項17】 更に式(II):

Y≥-7. 5X+150 かつ X≥8, Y>0

の関係を満たす、請求項18記載の電解コンデンサ用電 解液。

【請求項18】 電解液が、溶媒を50重量%以上含有 し、かつ該溶媒中の沸点250℃以上、融点-60~4 10 サ用電解液。 O°C、及び誘電率(ε、25°C) 25以上を有する溶媒 の重量比率が、沸点190以上、250℃未満、融点-80~40℃、及び誘電率(ε、25°C)25以上を有 する溶媒の重量比率以上である、請求項16又は17に 記載の電解コンデンサ用電解液。

【請求項19】 酸溶媒中の沸点250°C以上、融点-60~40°C、及び誘電率(ε、25°C) 25以上を有 する溶媒がスルホンである、請求項18に記載の電解コ★

 $Y \ge -7.5X + 220$ 

解液。

【請求項23】 該溶媒中の沸点190℃以上、250 \*C未溢、融点-60~40°C、及び誘電率(ε、25 ℃) 25以上を有する溶媒が、炭酸エステル、カルボン 酸エステル、リン酸エステル、ニトリル、アミド及びア ルコールからなる群より選択される1種以上である、請 求項21又は22に記載の電解コンデンサ用電解液。

【調求項24】 該溶媒中の沸点190℃以上、250 "C未満、融点-60~40°C、及び誘電率(ε、25 エチレングリコールである、請求項23記載の電解コン ゲンサ用電解液。

【請求項25】 電解液が、テトラフルオロアルミン酸 イオンを含有する、請求項16~24のいずれか1項記 載の電解コンデンサ用電解液。

【請求項26】 テトラフルオロアルミン酸イオンを、 テトラフルオロアルミン酸の第四級オニウム塩、アミン 塩、アンモニウム塩及びアルカリ金属塩からなる群より 選択される1種以上の塩の形態で含有する、請求項25 記載の電解コンデンサ用電解液。

【請求項27】 第四級オニウム塩が、第四級アンモニ ウム塩、第四級ホスホニウム塩、第四級イミダゾリウム 塩及び第四級アミジニウム塩からなる群より選択される 1種以上である、請求項26記載の電解コンデンサ用電

【請求項28】 第四級オニウム塩の炭素数の和が、4 ~12である、請求項28又は27に記載の電解コンデ ンサ用電解液。

【請求項29】 第四級オニウム塩の第四級オニウムイ

\*とコンデンサの耐電圧Y(V)が、式(I):

★ンデンサ用電解液。

【請求項20】 酸スルホンが、スルホラン又は3-メ チルスルホランである、請求項19記載の電解コンデン

 $(\Pi)$ 

【請求項21】 電解液が、溶媒を50重量%以上含有 し、かつ該溶媒中の沸点190℃以上、250℃未満、 融点-60~40℃、及び誘電率(ε、25°C)25以 上を有する溶媒の重量比率が、沸点250°C以上、融点 -80~40℃、及び誘電率(ε、25℃)25以上を 有する溶媒の重量比率を上回る、請求項16又は17に 記載の電解コンデンサ用電解液。

【 該 攻 項 2 2 】 更 に 、 式 ( I I I ) :

(III)

の関係を満たす、請求項21記載の電解コンデンサ用電 20 アンモニウム、ジエチルジメチルアンモニウム、エチル 'ト リメチルアンモニウム、テトラメチルアンモニウム、 N. Nージメチルピロリジニウム、N-エチル-N-メ チルピロリジニウム、1、3-ジメチルイミダゾリウ ム、1, 2, 3ートリメチルイミダゾリウム、1ーエチ ルー3-メチルイミダゾリウム、1-エチルー2,3-ジメチルイミダゾリウム、1、2、3、4ーテトラメチ ルイミダゾリウム、1、3-ジエチルイミダゾリウム、 2-エチルー1.3-ジメチルイミダゾリウム、1.3 ージメチルー2ーnープロピルイミダゾリウム、1,3  $^{\circ}$ C) 25以上を有する溶媒が、 $\gamma$ -ブチロラクトン又は 30 ージメチルー2-nーペンチルイミダゾリウム、1, 3ージメチルー2 -n -ヘプチルイミダゾリウム、1。 3. 4-トリメチルイミダゾリウム、2-エチル-1. 3. 4-トリメチルイミダゾリウム、1. 3ージメチル ベンゾイミダゾリウム、1-フェニルー3-メチルイミ ダゾリウム、1ーベンジルー3ーメチルイミダゾリウ ム、1-フェニル-2、3-ジメチルイミダゾリウム、 1-ベンジル-2、3-ジメチルイミダゾリウム、2-フェニルー1、3ージメチルイミダゾリウム、2ーベン ジルー1、3ージメチルイミダゾリウム、1、3ージメ 40 チルイミダゾリニウム、1,2,3-トリメチルイミダ ソリニウム、1 -エチル-3-メチルイミダゾリニウ ム、1-エチル-2、3-ジメチルイミダゾリニウム、 1. 2. 3. 4 - テトラメチルイミダゾリニウム、1. 3-ジエチルイミダゾリニウム、2-エチルー1、3-ジメチルイミダゾリニウム、1、3-ジメチルー2-n ープロピルイミダゾリニウム、1,3ージメチルー2ー n-ペンチルイミダゾリニウム、1、3-ジメチル-2 -n-ヘプチルイミダゾリニウム、1、3、4-トリメ チルイミダゾリニウム、2-エチル-1、3,4-トリ オンが、テトラエチルアンモニウム、トリエチルメチル 50 メチルイミダゾリニウム、1-フェニル-3-メチルイ

(4)

特開2003-142346

ミダゾリニウム、1-ベンジル-3-メチルイミダゾリ ニウム、1-フェニル-2、3-ジメチルイミダゾリニ ウム、1-ベンジルー2、3-ジメチルイミダゾリニウ ム、2-フェニル-1、3-ジメチルイミダゾリニウム 及び2-ベンジル-1、3-ジメチルイミダゾリニウム からなる群より選択される1種以上である、請求項26 ~28のいずれか1項配載の電解コンデンサ用電解液。

【請求項30】 溶媒がスルホラン及び/又はャーブチ ロラクトンであり、該溶媒にテトラフルオロアルミン酸 トラフルオロアルミン酸1,2,3,4-テトラメチル イミダゾリニウムを、電解液の総重量に対して、5~4 0重量%で添加する、請求項16又は17に記載の電解 コンデンサ用電解液。

【請求項31】 電解液が、更にニトロ化合物、リン化・ ; 合物、ホウ素化合物、金属酸化物粒子、ポリアルキレン グリコール及びシリコーンオイルからなる群より選択さ れる1種以上の添加剤を含む、 請求項18~30のいず れか1項記載の電解コンデンサ用電解液。

【請求項32】 電解液が、1重量%以下の水分を含有 20 する、請求項16~31のいずれか1項記載の電解コン デンサ用電解液。

【請求項33】 請求項16~32のいずれか1項記載 の電解コンデンサ用電解液を用いた電解コンデンサ。

【請求項34】 電極表面に電気絶縁性の酸化皮膜を有 する陽極側電極と、これにセパレータを介して対向配置 された陰極側電極を有する電解コンデンサであって、酸 セパレータに保持される電解液が請求項18~32のい ずれか1項記載の電解コンデンサ用電解液である、電解 コンデンサ。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明が属する技術分野】本発明は、電解コンデンサ用 電解液及びそれを用いた電解コンデンサに関する。

[0002]

【従来の技術】電解コンデンサは、小型でありながら大 きな静電容量を有する点に特徴があり、低周波のフィル ターやバイバス用に多用されている。電解コンデンサ は、一般に陽極箔と陰極箔とをセパレータを介して巻回 し、これをケースに収納して密封した構造を有する(図 40 1及び図2参照)。陽極箔には誘電体層として絶縁性酸 化皮膜を形成したアルミニウムやタンタル等の金属が使 用され、陰極箔にはエッチング処理を施したアルミニウ ム箔が一般に使用されている。そして、陽極と陰極の間 に介在するセパレータには両極の短絡を防ぐために電解 液が含浸されており、真の陰極として機能している。と のため、電解液は電解コンデンサの特性に大きな影響を 与える重要な構成物である。

【0003】電解液特性の中でも電気伝導率は、電解コ ンデンサのエネルギー損失やインピーダンス特性答に直 50

接関わるととから、高い電気伝導率を有する電解液の開 発が盛んに行われている。例えば、アーブチロラクトン 等の非プロトン性溶媒にフタル酸やマレイン酸等の第四 級アンモニウム塩(特開昭62-145715号公報及) び特開昭62-145713号公報)や第四級アミジニ ウム塩(国際公開:WO95/15572号パンフレッ ト及び特闘平9-283379号公報)を溶解した電解 液が提案されている。しかし、これらの電解液は、イオ ンの移動度が十分でなく、また陽極アルミニウムの化成 1-エチル-2,3-ジメチルイミダゾリニウム又はテ 10 性も不十分であったため、一般に定格電圧が35V以下 のコンデンサにしか用いることができなかった。すなわ ち、これらの電解液においては、一般に電気伝導率Xは 13 mS・cm<sup>-1</sup>程度以下であり、耐電圧Yは100 V程度 以下のものしか得られず、かつ、電気伝導率Xが比較的 大きな13ms・cm<sup>-1</sup>という値を示す電解液においては、 耐電圧が約80Vと小さく、一方、耐電圧Yが比較的大 きな100Vという値を示す電解液においては、電気伝 導率が8ms・cm<sup>-1</sup>程度と小さかった。

[0004]

【発明が解決しようとする課題】電解コンデンサ用電解 液は、電気伝導率がより高く、熱安定性により優れ、耐 電圧性のより高い性質が要求されており、またこれらの 性質を兼ね備えることが必要どされている。また電解コ ンデンサにおいても、「インピーダンスがより低く、熱安 定性により優れ、耐電圧性のより高い電解コンデンサが 要求されており、またこれらの性質を兼ね備えることが 必要とされている。しかしながら、従来、このような要 望にこたえる電解コンデンサ用電解液及び電解コンデン サは実現できていない。

30 [0005]

> 【課題を解決するための手段】これらの課題を解決する ために鋭意検討を進めた結果、本発明者らは、電解液を 構成する塩(カチオン成分及びアニオン成分)の選択、 溶媒の選択等を注意深く行うことにより、また、電解液 が特定の条件を満たす場合に、従来に比べて飛躍的に性 能の向上した、優れた電解コンデンサ用電解液及び電解 コンデンサを得ることができることを見出し、本発明を 完成するに至った。

【0008】本発明(1)は、テトラフルオロアルミン 酸イオンを含有する電解コンデンサ用電解液であり、テ トラフルオロアルミン酸イオンを、テトラフルオロアル ミン酸の第四級オニウム塩、アミン塩、アンモニウム塩 及びアルカリ金属塩からなる群より選択されるⅠ種以上 の塩の形態で含有する、上記の電解コンデンサ用電解液

【0007】また、本発明は、本発明(1)の電解コン デンサ用電解液を用いた電解コンデンサであり、テトラ フルオロアルミン酸イオンを含有する導電性材料を用い る電気化学素子である。

【0008】本発明(2)は、塩と溶媒を含む電解コン

(5)

特開2003-142346

デンサ用電解液であって、25°Cにおける電気伝導率X \*(I): (m5・cm<sup>-1</sup>) とコンデンサの耐電圧Y(V)が、式

> $Y \ge -7.5X + 150$  かつ  $X \ge 4, Y > 0$ (1)

の関係を満たすことを特徴とする電解コンデンサ用電解※ ※液であり、更に式(II):

Y≥-7. 5X+150 かつ X≥8, Y>0

の関係を満たす、上記の電解コンデンサ用電解液であ

【0009】また、本発明は、電解液が、溶媒を50重 量%以上含有し、かつ診溶媒中の沸点250℃以上、融 を有する溶媒の重量比率が、沸点190以上、250℃ 未満、融点-60~40℃、及び誘電率(ε、25℃) 25以上を有する溶媒の重量比率以上である、本発明 (2)の電解コンデンサ用電解液であり、電解液が、溶 媒を50重量%以上含有し、かつ該溶媒中の沸点190 \*C以上、250 C未満、融点-60~40 C、及び誘電 率(ε、25℃)25以上を有する溶媒の重量比率が、 沸点250℃以上、融点-60~40℃、及び誘電率 (ε、25℃) 25以上を有する溶媒の重量比率を上回 る、本発明(2)の電解コンデンサ用電解液である。 【0010】また、本発明は、本発明(2)の電解コン デンサ用電解液を用いた電解コンデンサである。

[0011]

【発明の実施の形態】以下、本発明の電解コンデンサ用 電解液及び電解コンデンサについて詳細に説明する。

【0012】本発明の第一の態様は、テトラフルオロア ルミン酸イオンを含有する電解コンデンサ用電解液であ る。電解コンデンサ用電解液中にアニオン成分としてテ トラフルオロアルミン酸イオンを含有する場合に、電気 伝導率が高く、熱安定性に優れ、かつ耐電圧性の高い電 30 解液を得ることができることを見出したものである。

【0013】 とこで、テトラフルオロアルミン酸イオン は、アルミニウム原子に四個のファ素原子が結合してで きる一価のアニオンであり、化学式:AlFにで表さ れ、テトラフルオロアルミネートともいう。

【0014】本発明の電解液は、アニオン成分の全部又 はその一部にテトラフルオロアルミン酸イオンを使用し たものであり、アニオン成分のうちテトラフルオロアル ミン酸イオンが5~100モル%であることが好まし く、より好ましくは30~100モル%、特に好ましく 40 は、50~100モル%、最も好ましくは100モル%

【0015】本発明の電解液は、テトラフルオロアルミ ン酸イオンを、塩の形態で電解液中に含有することがで きる。テトラフルオロアルミン酸塩は、好適には第四級 オニウム塩、アミン塩、アンモニウム塩及びアルカリ金 属塩からなる群より選択される1種以上である。

【0018】第四級オニウム塩の好適な例としては、第 四級アンモニウム塩、第四級ホスホニウム塩、第四級イ ミダゾリウム塩及び第四級アミジニウム塩が挙げられ

【0017】第四級アンモニウム塩の第四級アンモニウ ムイオンの好遊な例としては、以下が挙げられる。

· (II)

(i) テトラアルキルアンモニウム

点-80~40°C、及び酵電率 (ε、25°C) 25以上 10 例えば、テトラメチルアンモニウム、エチルトリメチル アンモニウム、ジエチルジメチルアンモニウム、トリエ チルメチルアンモニウム、テトラエチルアンモニウム、 トリメチルーnープロビルアンモニウム、トリメチルイ ソプロピルアンモニウム、トリメチル-n-ブチルアン モニウム、トリメチルイソブチルアンモニウム、トリメ チルーtープチルアンモニウム、トリメチルーnーヘキ シルアンモニウム、ジメチルジーn-ブロピルアンモニ ウム、ジメチルジイソプロビルアンモニウム、ジメチル -n-プロビルイソプロビルアンモニウム、メチルトリ 20 - n - プロビルアンモニウム、メチルトリイソプロビル アンモニウム、メチルジーn-プロピルイソプロピルア ンモニウム、メチル・n・プロピルジイソプロピルアン モニウム、トリエチルーカープロピルアンモニウム、ト リエチルイソプロピルアンモニウム、トリエチルーn-ブチルアンモニウム、トリエチルイソブチルアンモニウ ム、トリエチルー t - プチルアンモニウム、ジメチルジ -n-ブチルアンモニウム、ジメチルジイソブチルアン モニウム、ジメチルジーモーブチルアンモニウム、ジメ チルーカープチルエチルアンモニウム、ジメチルイソブ チルエチルアンモニウム、ジメチル-t-ブチルエチル アンモニウム、ジメチルーn-ブチルイソブチルアンモ ニウム、ジメチルーn-プチルーt-プチルアンモニウ ム、シメチルイソプチルー t - プチルアンモニウム、シ エチルジーn-プロピルアンモニウム、ジエチルジイソ プロピルアンモニウム、ジェチルーロープロピルイソブ ロビルアンモニウム、エチルトリーロープロピルアンモ ニウム、エチルトリイソプロピルアンモニウム、エチル ジーカープロピルイソプロピルアンモニウム、エチルー n-プロピルジイソプロピルアンモニウム、ジエチルメ チルーn-プロピルアンモニウム、エチルジメチルーn ープロピルアンモニウム、エチルメチルジーn-ブロピ ルアンモニウム、ジェチルメチルイソプロピルアンモニ ウム、エチルジメチルイソプロビルアンモニウム、エチ ルメチルジイソプロビルアンモニウム、エチルメチルー nープロピルイソプロピルアンモニウム、テトラーnー プロピルアンモニウム、テトライソプロピルアンモニウ ム、n-プロピルトリイソプロピルアンモニウム、ジー nープロピルジイソプロピルアンモニウム、トリーnー プロビルイソプロビルアンモニウム、トリメチルブチル 50 アンモニウム、トリメチルペンチルアンモニウム、トリ (6)

特開2003-142346

メチルヘキシルアンモニウム、トリメチルヘプチルアン モニウム、トリメチルオクチルアンモニウム、トリメチ ルノニルアンモニウム等が挙げられる。これらはいずれ も炭素数の和が4~12であるが、本発明の電解液に は、炭素数の和が13以上のものも使用することがで き、例えばトリメチルデシルアンモニウム、トリメチル ウンデシルアンモニウム、トリメチルドデシルアンモニ -ウム等が挙げられる。

【0018】(ii) 芳香族置換アンモニウム 例えば、トリメチルフェニルアンモニウム等の炭素数の 10 和が4~12のもの、及び、テトラフェニルアンモニウ ム等の炭素数の和が13以上のものが挙げられる。

【0019】(jiji)脂肪族環状アンモニウム 例えば、N, N-ジメチルピロリジニウム、N-エチル -N-メチルピロリジニウム、N, N-ジェチルピロリ ジニウム、N、Nーテトラメチレンピロリジニウム等の ピロリジニウム: N. N-ジメチルピペリジニウム、N -エチル-N-メチルピペリジニウム、N, N-ジエチ ルピペリジニウム、N. N-テトラメチレンピペリジニ リジニウム: N. Nージメチルモルホリニウム、N-エ チルーN-メチルモルホリニウム、N, N-ジエチルモ ルホリニウム等のモルホリニウムが挙げられる。これら はいずれも炭素数の和が4~12であるが、本発明の電 解液には、炭素数の和が13以上のものも使用すること ができる。

【0020】(iv)含窒累へテロ環芳香族化合物のイ オン

例えば、N-メチルピリジニウム、N-エチルピリジニ ウム、N-n-プロピルピリジニウム、N-イソプロピ 30 ルピリジニウム、N-n-プチルピリジニウム等のピリ ジニウムを挙げることができる。これらはいずれも炭素 敬の和が4~12であるが、本発明の電解液には、炭素 数の和が13以上のものも使用することができる。

【0021】第四級ホスホニウム塩の第四級ホスホニウ ムイオンの好適な例としては、テトラメチルボスポニウ ム、トリエチルメチルホスホニウム、テトラエチルホス ホニウム等を挙げるととができる。とれらはいずれも炭 素数の和が4~12であるが、本発明の電解液には、炭 累数の和が13以上のものも使用することができる。

【0022】第四級イミダゾリウム塩の第四級イミダゾ リウムイオンの好適な例としては、1,3-ジメチルイ ミダゾリウム、1, 2, 3-トリメチルイミダゾリウ ム、1-エチルー3-メチルイミダゾリウム、1-エチ ルー2、3-ジメチルイミダゾリウム、1、3-ジエチ ルイミダゾリウム、1,2-ジエチルー3-メチルイミ ダゾリウム、1、3ージエチルー2ーメチルイミダゾリ ウム、1、2ージメチルー3ーnープロピルイミダゾリ ウム、1-n-ブチルー3-メチルイミダゾリウム、1

10

ゾリウム、1,2,3,4ーテトラメチルイミダゾリウ ム、1,2,3,4,5-ペンタメチルイミダゾリウ ム、2-エチルー1、3-ジメチルイミダゾリウム、 1. 3-ジメチルー2-n-プロピルイミダソリウム、 1.3-ジメチルー2-n-ペンチルイミダゾリウム、 1. 3ージメチルー2-n-ヘブチルイミダゾリウム、 1:3.4-トリメチルイミダゾリウム、2-エチルー 1.3.4ートリメチルイミダゾリウム、1.3ージメ チルベンゾイミダゾリウム、1-フェニルー3-メチル イミダブリウム、1-ベンジルー3-メチルイミダブリ ウム、1-フェニル-2,3-ジメチルイミダゾリウ ム、1-ベンジルー2、3-ジメチルイミダゾリウム、 2-フェニルー1、3-ジメチルイミダゾリウム、2-ベンジル-1、3-ジメチルイミダゾリウム等を挙げる ことができる。これらは、いずれも炭素数の和が4~1 2の第四級イミダゾリウムである。

【0023】なお、本発明の電解液には、炭緊数の和が 13以上の第四級イミダゾリウムも使用することがで き、好適な例としては、1、3-ジメチルー2-n-ウ ウム、N. N-ペンタメチレンピペリジニウム等のピペ 20 ンデシルイミダブリウム、1,3-ジメチル-2-n-ヘプタデシルイミダゾリウム等を挙げることができる。 また、本発明の電解液には、ヒドロキシル基、エーテル 基を含有する第四級イミダゾリウムも使用することがで さ、好適な例としては、2-(2'-ヒドロキシ)エチ ルー1、3ージメチルイミダゾリウム、1ー(2′ーヒ ドロキシ) エチルー2、3ージメチルイミダゾリウム、 2-エトキシメチルー1、3-ジメチルイミダゾリウ ム、1-エトキシメチル-2,3-ジメチルイミダゾリ ウム等を挙げることができる。

【0024】顖四級アミジニウムの好滴な例としては、 1. 3~ジメチルイミダゾリニウム、1,2,3-トリ メチルイミダゾリニウム、1-エチル-3-メチルイミ ダブリニウム、1-エチル-2, 3-ジメチルイミダブ リニウム、1,3-ジエチルイミダブリニウム、1,2 ージエチルー3ーメチルイミダゾリニウム、1,3ージ エチルー2ーメチルイミダゾリニウム、1、2ージメチ ルー3-n-プロピルイミダゾリニウム、1-n-ブチ ルー3ーメチルイミダゾリニウム、1-メチルー3-n ープロビルー2、4ージメチルイミダゾリニウム、1、 40 2, 3, 4ーテトラメチルイミダゾリニウム、2ーエチ ルー1, 3ージメチルイミダゾリニウム、1,3ージメ チルー2-n-プロピルイミダゾリニウム、1,3-ジ メチルー2-n-ペンチルイミダゾリニウム、1,3-ジメチルー2-n-ヘプチルイミダゾリニウム、1. 3. 4-トリメチルイミダゾリニウム、2-エチルー 1. 3, 4-トリメチルイミダブリニウム、1-フェニ ルー3-メチルイミダゾリニウム、1-ベンジル-3-メチルイミダゾリニウム、1-フェニル-2,3-ジメ チルイミダゾリニウム、1-ベンジルー2, 3ージメチ ーメチルー3-n-プロピルー2, 4-ジメチルイミダ 50 ルイミダゾリニウム、2-フェニルー1, 3-ジメチル・ (7)

イミダゾリニウム、2-ベンジルー1,3-ジメチルイ ミダゾリニウム等のイミダゾリニウム;1, 3ージメチ ルテトラヒドロビリミジニウム、1、3-ジエチルテト ラヒドロビリミジニウム、1-エチル-3-メチルテト ラヒドロビリミジニウム、1,2,3-トリメチルテト ラヒドロビリミジニウム、1,2,3-トリエチルテト ラヒドロピリミジニウム、1-エチルー2, 3-ジメチ ルテトラヒドロビリミジニウム、2-エチル-1,3-ジメチルテトラヒドロビリミジニウム、1.2-ジェチ ジエチルー2-メチルテトラヒドロビリミジニウム、5 ーメチルー1、5ージアザビシクロ〔4、3.0〕ノネ ニウム-5、8-メチル-1、8-ジアザビシクロ4. 0) ウンデセニウム-7等のテトラヒドロビリミジニウ ムを挙げることができる。これらは、いずれも炭素数の 和が4~12の第四級アミジニウムである。

【0025】なお、本発明の電解液には、炭素数の和が 13以上の第四級アミジニウムも使用することができ、 好適な例としては、1、3-ジメチル-2-n-ウンデ シルイミダゾリニウム、1、3-ジメチル-2-n-へ 20 ブタデシルイミダゾリニウム等を挙げるととができる。 また、本発明の電解液には、ヒドロキシル基、エーテル 基を含有する第四級アミジニウムも使用するととがで き、好適な例としては、2-(2'-ヒドロキシ)エチ ルー1, 3ージメチルイミダゾリニウム、1-(2'-ヒドロキシ) エチルー2、3-ジメチルイミダゾリニウ ム、2-エトキシメチルー1、3-ジメチルイミダゾリ ニウム、1-エトキシメチル-2、3-ジメチルイミダ ゾリニウム等を挙げることができる。

【0026】本発明の電解液は、第四級オニウム塩以外 30 にもアミン塩、アンモニウム塩(NH、AIF、)、ア ルカリ金属塩としてテトラフルオロアルミン酸イオンを 含有するととができる。

【0027】アミン塩のアミンの好適な例としては、ト リメチルアミン、エチルジメチルアミン、ジエチルメチ ルアミン、トリエチルアミン、ピリジン、N-メチルイ ミダゾール、1、5 - ジアザビシクロ〔4.3.0〕ノ ネン-5、1,8-ジアザビシクロ [5,4,0]ウン デンー7等の第三級アミンが挙げられる。また、上記の 第三級アミン以外にも、第一級アミン、第二級アミンを「40 使用することができ、例えば、ジエチルアミン、ジイソ プロピルアミン、イソブチルアミン、ジー2-エチルへ キシルアミン、ピロリジン、ピペリジン、モルポリン、 ヘキサメチレンイミン、エチルアミン、カープロビルア ミン、イソプロピルアミン、t-ブチルアミン、sec ープチルアミン、2-エチルヘキシルアミン、3-メト キシプロピルアミン、3-エトキシプロピルアミン等を 挙げることができる。アルカリ金属の好適な例として は、リチウム、ナトリウム、カリウム、ルビジウム、セ シウム等を挙げることができる。

【0028】これらのカチオン成分の中でも、高い電気 伝導率の電解液を得るという観点から、炭素数の和が4 ~12である第四級オニウムが好ましく、なかでもテト ラエチルアンモニウム、トリエチルメチルアンモニウ ム、ジエチルジメチルアンモニウム、エチルトリメチル アンモニウム、テトラメチルアンモニウム、N, N-ジ メチルピロリジニウム、N-エチル-N-メチルピロリ ジニウム、1、3-ジメチルイミダゾリウム、1、2、 3-トリメチルイミダゾリウム、1-エチルー3-メチ ルー3-メチルテトラヒドロビリミジニウム、1.3- 10 ルイミダゾリウム、1-エチル-2.3-ジメチルイミ ダゾリウム、1、2、3、4ーテトラメチルイミダゾリ ウム、1、3-ジエチルイミダブリウム、2-エチルー 1、3-ジメチルイミダゾリウム、1、3-ジメチルー 2-n-プロピルイミダゾリウム、1、3-ジメチルー 2-n-ペンチルイミダゾリウム、1.3-ジメチルー 2-n-ヘプチルイミダゾリウム、1,3,4-トリメ チルイミダゾリウム、2-エチル-1,3,4-トリメ チルイミダゾリウム、1、3-ジメチルベンゾイミダゾ リウム、1-フェニルー3-メチルイミダブリウム、1 ーペンジルー3-メチルイミダゾリウム、1-フェニル -2、3-ジメチルイミダゾリウム、1-ベンジルー 2, 3-ジメチルイミダゾリウム、2-フェニルー1. '3-ジメチルイミダゾリウム、2-ベンジルー'1,3-・ジメチルイミダゾリウム、1.3-ジメチルイミダゾリ ニウム、1,2,3-トリメチルイミダゾリニウム、1 -エチル-3-メチルイミダゾリニウム、1-エチル-2、3-ジメチルイミダゾリニウム、1、2、3、4-テトラメチルイミダゾリニウム、1、3-ジエチルイミ ダゾリニウム、2-エチルー1、3-ジメチルイミダゾ リニウム、1、3ージメチルー2ーnープロピルイミダ ゾリニウム、1,3-ジメチル-2-n-ペンチルイミ ダゾリニウム、1、3-ジメチル-2-n-ヘプチルイ ミダゾリニウム、1、3、4ートリメチルイミダゾリニ ウム、2-エチル-1,3,4-トリメチルイミダゾリ ニウム、1-フェニル-3-メチルイミダゾリニウム、 1-ベンジル-3-メチルイミダブリニウム、1-フェ ニルー2、3-ジメチルイミダゾリニウム、1-ベンジ ルー2、3ージメチルイミダゾリニウム、2ーフェニル -1.3-ジメチルイミダゾリニウム及び2-ベンジル -1.3-ジメチルイミダソリニウムからなる群より選 択される1種以上の化合物であることが好ましく、更に 好ましくは、1-エチル-2,3-ジメチルイミダゾリ ニウム、1、2、3、4ーテトラメチルイミダゾリニウ ムであることが好ましい。

【0029】なお、本発明の電解液は、テトラフルオロ アルミン酸イオン以外のアニオン成分を含むことがで き、これらの具体的な例としては、例えば含フッ素無機 イオンテトラフルオロホウ酸イオン、ヘキサフルオロリ ン酸イオン、ヘキサフルオロヒ酸イオン、ヘキサフルオ 50 ロアンチモン酸イオン、ヘキサフルオロニオブ酸イオ

(8)

ン、ヘキサフルオロタンタル酸イオン等の含フュ素無機 イオン;フタル酸イオン、マレイン酸イオン、サリチル 酸イオン、安息香酸イオン、アジピン酸イオン等のカル ボン酸イオン:ベンゼンスルホン酸イオン、トルエンス ルホン酸イオン、ドデシルベンゼンスルホン酸イオン、 トリフルオロメタンスルホン酸イオン、パーフルオロブ タンスルホン酸等のスルホン酸イオン;ホウ酸イオン、 リン酸イオン等の無機オキソ酸イオン:ヒス(トリフル オロメタンスルボニル) イミドイオン、ピス (ペンタフ ルオロエタンスルホニル) イミドイオン、トリス (トリ 10 メチル、安息香酸エチル等の芳香族カルボン酸エステル フルオロメタンスルホニル) メチドイオン、パーフルオ ロアルキルボレートイオン、パーフルオロアルキルホス フェートイオン等を挙げることができる。塩としては、 フタル酸水素塩、マレイン酸水素塩等を併用することが できる。例えば、テトラフルオロアルミン酸塩とフタル 酸水素塩、マレイン酸水素塩等を併用する場合、テトラ フルオロアルミン酸塩が主体となることが好ましく、塩 の総重量に対して、テトラフルオロアルミン酸塩が50 重量%以上であることが好ましく、より好ましくは60 重量%以上、更に好ましくは70重量%以上であり、比 20 率は高い程、好ましい。

13

【0030】本発明のテトラフルオロアルミン酸塩を電 解コンデンサに用いる場合には、高純度である必要があ るため、塩は必要により再結晶や溶媒抽出等により所望 の純度にまで精製して使用される。

【0031】本発明の電解液においてテトラフルオロア ルミン酸塩の濃度は、好ましくは5~40年量%であ り、更に好ましくは10~35重量%である。とれは決 度が低すぎる場合に電気伝導率が低いこと、また濃度が 高すぎる場合には電解液の粘性の増加、低温での塩が析 30 出等が起こりやすくなる等の理由による。一般に、低濃 度になるほど電解コンデンサ用電解液の耐電圧は増加す る傾向にあるので、所望のコンデンサの定格電圧によっ て最適な濃度を決定することができる。ただし、本発明 の電解液は、塩を50%以上含有する濃厚溶液であって もよく、常温溶融塩であってもよい。

【0032】本発明の電解液は、さらに優れた電気伝導 率、熱安定性、耐電圧性を有する電解液を得る観点か ら、溶媒を50重量%以上含有することが好ましい。該 溶媒は、炭酸エステル、カルボン酸エステル、リン酸エ 40 ステル、ニトリル、アミド、スルホン、アルコール及び 水からなる群より選択される1種以上が挙げられるが、 電解液に使用した場合に、経時的に安定した特性を示す 傾向がある、炭酸エステル、カルボン酸エステル、リン 酸エステル、ニトリル、アミド、スルホン及びアルコー ルから選択するととが好ましい。溶媒として、水を用い る場合は、他の溶媒と組合せて、溶媒の一部として用い ることが好ましい。

【0033】そのような溶媒の具体的な例としては、以 下が挙げられる。鎖状炭酸エステル(例えば、炭酸ジメ 50 動作を1000時間以上保証する、低インピーダンスで

チル、炭酸エチルメチル、炭酸ジエチル、炭酸ジフェニ ル、炭酸メチルフェニル等の鎖状炭酸エステル)、環状 **炭酸エステル(例えば、炭酸エチレン、炭酸プロピレ** ン、2,3~ジメチル炭酸エチレン、炭酸ブチレン、炭 酸ピニレン、2-ピニル炭酸エチレン等の環状炭酸エス テル)等の炭酸エステル:脂肪族カルボン酸エステル (例えば、ギ酸メチル、酢酸メチル、プロピオン酸メチ ル、酢酸エチル、酢酸プロビル、酢酸ブチル、酢酸アミ ル等)、芳香族カルポン酸エステル(例えば、安息香酸 等)、ラクトン(例えば、ケープチロラクトン、ャーパ レロラクトン、δ-パレロラクトン等) 等のカルボン酸 エステル:リン酸トリメチル、リン酸エチルジメチル、 リン酸ジエチルメチル、リン酸トリエチル等のリン酸エ ステル:アセトニトリル、プロピオニトリル、メトキシ プロピオニトリル、グルタロニトリル、アジポニトリ ル、2-メチルグルタロニトリル等のニトリル: N-メ チルホルムアミド、N-エチルホルムアミド、N. N-ジメチルホルムアミド、N、Nージメチルアセトアミ ド、N-メチルピロリジノン等のアミド:ジメチルスル ホン、エチルメチルスルホン、ジエチルスルホン、スル ホラン、3-メチルスルホラン、2、4-ジメチルスル ホラン等のスルホン:エチレングリコール、プロピレン グリコール、エチレングリコールモノメチルエーテル、 エチレングリコールモノエチルエーテル等のアルコー ル:エチレングリコールジメチルエーテル、エチレング リコールジエチルエーテル、1、4~ジオキサン、1、 3-ジオキソラン、テトラヒドロフラン、2-メチルテ トラヒドロフラン、2、8-ジメチルテトラヒドロフラ ン、テトラヒドロビラン等のエーテル;ジメチルスルホ キシド、メチルエチルスルホキシド、ジエチルスルホキ シド等のスルホキシド:1,3-ジメチル-2-イミダ ゾリジノン、1、3 = シメチルー3、4、5、6 - テト ラヒドロー2(1H)ーピリミジノン、3ーメチルー2 ーオキサゾリジノン等を挙げることができる。

【0034】なお、導電性により優れる電解液を得る点 からは、該溶媒が25以上の比誘電率(ε、25℃)を 有する非水系溶媒を好ましく用いることができ、また、 安全性の観点から、該溶媒が70°C以上の引火点を有す る非水系溶媒を好ましく用いることもできる。

【0035】熱安定性により優れる電解液を得る点から は、溶媒が、沸点250℃以上、融点-60~40℃、 及び誘電率 (ε、25℃) 25以上である溶媒を、溶媒 の総重量に対して、25重量%以上含むことが好まし く、より好ましくは40重量%以上、特に好ましくは5 0重量%以上含む。とのような溶媒の例としては、スル ホンを挙げることができ、特にスルホラン、3-メチル スルホランが好ましい。このような溶媒を電解液に組合 せて用いることにより、環境温度110~150℃での (9)

特開2003-142346

16

高耐電圧な電解コンデンサが得られる。

【0036】また、より低インビーダンスの電解コンデンサを得る点からは、溶媒が、沸点190以上、250℃未満、融点-60~40℃、及び誘電率(ε、25℃)25以上である溶媒を、溶媒の総重量に対して、25重量%以上含むことが好ましく、より好ましくは40重量%以上含むことのような溶媒の例としては、炭酸エステル、カルボン酸エステル、リン酸エステル、ニトリル、アミド及びアルコールを挙げることができ、特にケーブチロラクトン、エ 10チレングリコールが好ましい。このような溶媒を電解液に組合せて用いることにより、極めて低インビーダンスで高電圧な電解コンデンサが得られる。

15

【0037】特に好ましい電解液として、熱安定性の点から、溶媒がスルホランであり、テトラフルオロアルミン酸1ーエチルー2、3ージメチルイミダゾリニウム又はテトラフルオロアルミン酸1、2、3、4ーテトラメチルイミダゾリニウムを、電解液の総重量に対して、5~40重量%で添加した電解コンデンサ用電解液が挙げられ、低インピーダンスの電解コンデンサを得ることが20できる点から、溶媒がマーブチロラクトンであり、テトラフルオロアルミン酸1ーエチルー2、3ージメチルイミダゾリニウム又はテトラフルオロアルミン酸1、2、3、4ーテトラメチルイミダゾリニウムを、電解液の総重量に対して、5~40重量%で添加した電解コンデンサ用電解液が挙げられる。ただし、スルホランとマーブチロラクトンを併用した溶媒も好ましい。

【0038】本発明の電解液には、塩及び溶媒の他にも種々の添加剤を用いてもよい。電解液に添加物を加える目的は多岐に渡り、電気伝導率の向上、熱安定性の向上、水和や溶解による電極劣化の抑制、ガス発生の抑制、耐電圧の向上、濡れ性の改善等を挙げることができる。添加物の含有量は特に制限はないが、0.1~20 重量%の範囲であることが好ましく、0.5~10重量%の範囲であることがより好ましい。

【0038】そのような添加物の例としては、p-=トロフェノール、m-=トロアセトフェノン、p-=トロ安息香酸等のニトロ化合物;リン酸シブチル、リン酸モノブチル、リン酸ジオクチル、オクチルホスホン酸モノオクチル、リン酸等のリン化合物:ホウ酸と多価アルコイクチル、リン酸等のリン化合物:ホウ酸と多価アルコイル、ボリビニルアルコール、グリセリン、マンニトール、ボリビニルアルコール等)との錯化合物等のホウ素化合物;シリカ、アルミノシリケート等の金属酸化物微粒子;ボリエチレングリコールやボリブロビレングリコール等のポリアルキレングリコール及びその共全合体、シリコーンオイル等の界面活性剤等を挙げることができる

【0040】本発明の電解液は、これに高分子化合物を本発明による電解液を含浸する。この電解液をセバレー 添加することにより固体化して、いわゆるゲル化電解液 タに含浸した素子を有底筒状のアルミニウムよりなる外 として使用してもよい。このようなゲル化電解液に使用 50 装ケースに収納し、外装ケースの開口端部にブチルゴム

される高分子の例としては、ポリエチレンオキシド、ポリアクリロニトリル、ポリテトラフルオロエチレン、ポリフッ化ビニリデン、ポリメチルメタクリレート等を挙げることができる。

【0041】本発明の電解液において、電解液の溶媒に 非水系溶媒を用いた場合、水分含量を制御することによって、このような電解液を用いたコンデンサのライフ特性がより安定する。一般に、非水系溶媒を用いた電解コンデンサの電解液中に多量の水分が含まれると、長期間使用している間に、陽極や陰極のアルミニウムが水和劣化を受け、同時にガスが発生することが知られている。一方、水分がまったくないと、陽極酸化皮膜を修復する際の化成性が劣る傾向があることも知られている。

【0042】しかし、従来の電解液及びコンデンサにおいては、これまで定格電圧35V以下の低い電圧領域で使用されていたことから、3重量%程度の水分が存在しても、コンデンサのライフ特性への影響が小さかった。しかし、本発明の電解液を用いたコンデンサは、定格電圧100Vクラスまでの高い電圧領域で使用可能であり、また高耐熱性の要求も満たすものであるため、これ

までとは異なり、水分含量の影響が大きい。本発明の電解液は、非水系溶媒を使用した場合、電解液中の水分違度が、1重量%以下であることが好ましく、上配の化成性をも考慮すれば、好ましくは0.01~1重量%であり、特に好ましくは0.01~0.1重量%である。

【0043】本発明は、本発明による電解液を使用した 電解コンデンサも提供する。電解コンデンサの例として は、アルミニウム電解コンデンサ、タンタル電解コンデ ンサ、ニオブ電解コンデンサを挙げることができる。電 30 解コンデンサの構造や材質は、本発明による電解液を使 用するものである限り、特に制限されない。従って、従 来から使用されている電解コンデンサや新たに提案され ている電解コンデンサに本発明の電解液を使用する場合 は、全て本発明の範囲内に含まれる。

【0044】本発明のアルミニウム電解コンデンサには、例えば陽極箔と陰極箔とをセパレータ紙を介して巻回して形成した素子を用いる。陽極箔には、純度99.9%のアルミニウム箔を酸性溶液中で化学的あるいは電気化学的なエッチングにより拡面処理した後、アジビン酸アンモニウムやホウ酸、リン酸等の水溶液中で化成処理を行い、その表面に酸化アルミニウム皮膜層を形成したものを用いてもよい。陰極箔には、純度99.9%のアルミニウム箔をエッチングして拡面処理した箔を用いてもよい。 更に、陰極箔にはエッチングしたアルミニウム箔の表面に窒化チタンの薄膜を形成したもの(例えば特開平9-186054号公報に記載)を用いてもよい。このように構成したコンデンサ素子のセパレータに今に含浸した素子を有底筒状のアルミニウムよりなる外装ケースに収納し、外装ケースの開口端部にブチルゴム

(10)

特開2003-142348

18

製の封口体を挿入し、更に外装ケースの端部を絞り加工 して電解コンデンサの封口を行うことによりアルミニウム電解コンデンサを得ることができる。封口体の表面を テフロン(登録商標)等の樹脂でコーティングしたり、 ベークライト等の板を貼り付けると溶媒蒸気の透過性が 低減するので更に好ましい。

【0045】セバレータには、通常マニラ紙やクラフト 紙等の紙が用いられるが、ガラス歳雑、ポリプロビレン、ポリエチレン等の不機布を用いることもできる。封口体に用いるブチルゴムには、イソブチレンとイソプレ 10 ンとの共重合体からなる生ゴムに補強剤(カーボンブラック等)、増量剤(クレイ、タルク、炭酸カルシウム等)、加工助剤(ステアリン酸、酸化更鉛等)、加硫剤等を添加して混練した後、圧延、成型したゴム弾性体を用いることができる。加硫剤には、アルキルフェノールホルマリン樹脂:過酸化物(ジクミルペルオキシド、1、1-ジー(tーブチルペルオキシ)-3、3、5-トリメチルシクロヘキサン、2、5-ジメチル-2、5ージー(tーブチルペルオキシ)へキサン等);キノイ\*

の関係を満たすことを特徴とする電解コンデンサ用電解 液である。電気伝導率Xと耐電圧Yとの関係が、式

(I)の関係を満足するように電解液の構成成分である 塩及び溶媒の種類や濃度を選択した場合に、低インピー ダンスで耐電圧性に優れた電解コンデンサを得ることが できる。

【0048】式(I)中の電気伝導率Xとは、25°Cにおける電解液の電気伝導率X(mS・cm-1)であり、電気伝導率計を用いて測定することができる。本発明において、電気伝導率Xは、4mS・cm-1以上が好ましく、8mS・cm-1以上がより好ましい。電気伝導率が高い電解液を用いることにより、よりインビーダンスや等価直列抵抗が低い電解コンデンサが得られるからである。また、上限としては、高いほど望ましいが、通常は約30mS・cm-1である。

【0049】式(I)中の耐電圧Yとは、電解コンデンサの耐電圧であり、電解コンデンサに定電流を印加したときの電圧-時間の上昇カーブで、初めにスパイクあるいはシンチレーションが観測された電圧値と定義される。本発明における耐電圧Yの測定法は以下のとおりである。測定方法:アルミニウム電解コンデンサ素子として巻回型構造のコンデンサ素子(ケースサイズ10Φ×20L、定格電圧200V用、静電容量20μF)を使用する(図1)。該巻回型素子に電解液を含浸した後、アルミニウム外装ケースに収納して過酸化物で加硫したブチルゴムで封口した構造のアルミニウム電解コンデンサを作製する(図2)。とのコンデンサに10mAの定電流を125℃にて印加して電圧-時間曲線を測定することにより耐電圧Yを測定する。

【0050】本発明において、耐電圧Yは0V超であ

\*ド(pーキノンジオキシム、p.p'ージベンゾイルキノンジオキシム等): イオウ等を用いることができる。 【0046】また本発明のアルミニウム電解コンデンサは、ハーメチックシール構造や樹脂ケースに密閉した構造(例えば特開平8-148384号公報に記載)のものであってもよい。ゴム封止構造のアルミニウム電解コンデンサの場合、ある程度ゴムを通して気体が透過するため、高温環境下においてはコンデンサ内部から大気中へ溶媒が揮発し、また高温高温環境下においては大気中からコンデンサ内部へ水分が混入する。これらの過酷な環境のもとでコンデンサは静電容量の減少等の好ましくない特性変化を起こす。一方、ハーメチックシール構造や樹脂ケースに密閉した構造のコンデンサにおいては、気体の透過量が極めて小さいため上述の透酷な環境下においても安定した特性を示す。

【0047】本発明の第二の態様は、塩と溶媒を含む電解コンデンサ用電解液であって、25°Cにおける電気伝 導率X(ms·cm<sup>-1</sup>)とコンデンサの耐電圧Y(V)が、 式(I):

Y≥-7. 5X+150 かつ X≥4、Y>0 (I)

り、50以上が好ましく、中でも100以上が更に好ましい。耐電圧が高いほどより定格電圧が高い電解コンデンサの作製が可能であり、また電解コンデンサの課使用で高い電圧が印加された場合の安全性が向上するためである。また、上限としては、高いほど望ましいが、通常は約300vである。

(0051)本発明の電解液に含まれる塩と溶媒の組合せは、上記の式(I)を満たす限り、限定されない。例えば、塩がテトラフルオロアルミン酸塩(例えば、テト30ラフルオロアルミン酸の第四級オニウム塩、アミン塩、アンモニウム塩及びアルカリ金属塩等)、又はこれらのテトラフルオロアルミン酸塩とフタル酸水素塩、マレイン酸水素塩等との組合せであり、溶媒が、炭酸エステル、カルボン酸エステル、リン酸エステル、ニトリル、アミド、スルホン、アルコール及び水からなる群より選択される1種以上の場合が挙げられる。

【0052】上記のテトラフルオロアルミン酸塩は、第一の態様で述べられたとおり、アニオン成分がテトラフルオロアルミン酸イオンである塩である。具体的には、
40 テトラフルオロアルミン酸の第四級オニウム塩、アミン塩、アンモニウム塩及びアルカリ金属塩等が挙げられ、これらの塩のカチオン成分の具体的な例及び好適な例は、第一の態様について述べられたものが挙げられる。テトラフルオロアルミン酸塩を使用する場合、アニオン成分としてテトラフルオロアルミン酸イオン以外を含有していてもよく、その具体的な例は、第一の態様について述べられたものが挙げられる。アニオン成分のうちテトラフルオロアルミン酸イオンが5~100モル%であることが好ましく、より好ましくは30~100モル%であり、特に好ましくは50~100モル%であり、最

(11)

特開2003-142346

19

も好ましくは100モル%である。塩として、テトラフルオロアルミン酸塩とフタル酸水素塩、マレイン酸水素塩等を併用する場合、テトラフルオロアルミン酸塩が主体となることが好ましく、塩の総重量に対して、テトラフルオロアルミン酸塩が50重量%以上であることが好ましく、より好ましくは60重量%以上、更に好ましくは70重量%以上であり、比率は高い程、好ましい。

【0053】本発明の電解液に用いる塩の好ましい濃度 媒群のいずれは、好ましくは5~40重量%であり、より好ましくは 溶媒は、マイ10~35重量%であるが、一般に、低濃度になるほど 10 以下である。 電解液の耐電圧は増加する傾向にあるので、所望のコン デンサの定格電圧によって最適な濃度を決定すればよ 場合 式(I)を添度である必要があるため、塩は必要により再結晶や溶媒 重量%以上を 油出等により所望の純度にまで精製して使用される。 (神点250)

【0054】溶媒としては、上述のとおり、炭酸エステル、カルボン酸エステル、リン酸エステル、ニトリル、アミド、スルホン、アルコール及び水から選ばれる1種以上が挙げられ、具体的な例及び好適な例は、第一の態様で例示したものが挙げられる。電解液中、溶媒は、5 20 0重量%以上であることが好ましく、また安全性の点から、70℃以上の引火点を有する非水系溶媒を溶媒に含むことが好ましい。

[0055] 本発明の第二の態様の電解液は、電解コンデンサの特性の点から、より好ましい態様として、溶媒の主成分が高沸点溶媒群である場合と、溶媒の主成分が低沸点溶媒群である場合の2つに分類される。

【0058】とこで、溶媒の主成分が高沸点溶媒群である場合とは、便宜的に、電解液に含まれる各溶媒を、高沸点溶媒群(沸点250℃以上、融点−60~40℃、 30及び誘電率(ε、25℃)25以上、低沸点溶媒群(沸点180℃以上、250℃未満、融点−60~40℃、及び誘電率(ε、25℃)25以上、及びこれらのいずれにも属さない溶媒群に分類した場合、高沸点溶媒群に属する溶媒の重量比率が、低沸点溶媒群に属する溶媒の重量比率が、低沸点溶媒群に属する溶媒の重量比率が、低沸点溶媒群に属する溶媒の場合において、すべての溶媒が、高沸点溶媒群に属し、低沸点溶媒群に属する溶媒が含まれていない場合、単一溶媒の場合において、その溶媒が高沸点溶媒群に属するととを含む。また、溶媒の主成分が低沸点溶媒群に属するととを含む。また、溶媒の主成分が低沸点溶来40

 $Y \ge -7.5X + 220$ 

の関係を満たすことが更に好ましい。

【0059】このような電解液に用いる溶媒の主成分の例としては、炭酸エステル、カルボン酸エステル、リン酸エステル、ニトリル、アミド及びアルコールからなる群より選択される1種以上を挙げることができ、特にアーブチロラクトン、エチレングリコールが好ましい。このような電解液を用いることにより、極めて低インピーダンスで高耐電圧な電解コンデンサが得られる。

【0060】本発明の第二の態様の電解液において、コ SO 3.4-テトラメチルイミダゾリニウムであり、溶媒が

\*媒群であるとは、低沸点溶媒群に属する溶媒の重量比率が、高沸点溶媒に属する溶媒の重量比率を上回ることをいう。これには、混合溶媒の場合において、すべての溶媒が、低沸点溶媒群に属し、高沸点溶媒群に属する溶媒が含まれていない場合、単一溶媒の場合において、その溶媒が低沸点溶媒群に属することを含む。本発明の電解液においては、溶媒は、主に高沸点溶媒群又は低沸点溶媒群のいずれかに属し、いずれにも属さないそれ以外の

【0057】(1)溶媒の主成分が高沸点溶媒群である 場合

溶媒は、マイナー成分として存在し、通常、40重量%

式(I)を満たす電解液において、電解液が溶媒を50 重量%以上含有し、かつ溶媒の主成分が高沸点溶媒群 (沸点250℃以上、融点一60~40℃、及び誘電率 (を、25℃)25以上)に属する場合、この電解液を 用いて、特に熱安定性に優れた電解コンデンサを得ると とができる。熱安定性の点からは、高沸点溶媒群に属する溶媒が、溶媒の総重量に対して、60重量%以上であることが好ましく、より好ましくは70重量%以上、特に好ましくは100重量%である。このような電解液に 用いる溶媒の例としては、スルホンを挙げることができ、特にスルホラン、3-メチルスルホランが好ましく、このような電解液を用いることにより、低インピーダンスで高耐電圧かつ環境温度110~150℃での動作を1000時間以上保証する電解コンデンサが得られる。

[0058] (2) 溶媒の主成分が比較的低沸点の場合式(I) を満たす電解液において、電解液が溶媒を50 重量%以上含有し、かつ溶媒の主成分が低沸点溶媒群 (沸点190以上、250℃未満、融点-60~40 ℃、及び誘電率(ε、25℃)25以上)に属する場合、との電解液を用いて、特に低インピーダンスの電解コンデンサを得ることができる。低インピーダンスの電解コンデンサを得る点からは、低沸点溶媒群に属する溶媒が、溶媒の総重量に対して、60重量%以上であることが好ましく、より好ましくは70重量%以上、特に好ましくは100重量%である。この電解液は、式(III):

(III)

(12)

特闘2003-142346

2

ィープチロラクトンの場合が挙げられる。ただし、スルホランとィープチロラクトンを併用した溶媒も好ましい。

【0061】本発明の電解液には、塩及び溶媒の他にも種々の添加剤を用いてもよい。添加剤の具体的な例及び好適な例、添加量は、第一の態様について述べられたものが挙げられる。なお、第二の態様において、電気伝導率及び耐電圧の測定は、このような添加剤を含まない、塩及び溶媒を含む原液について測定した値である。原液が式(I)、(II)又は(III)の関係を満足するものであれば、必要によりこれに更に添加剤を加えても、いずれも本発明の範囲に含まれる。

[0062]本発明の電解液は、電解液の溶媒に非水系溶媒を用いた場合、水分含量を制御することによって、 とのような電解液を用いたコンデンサのライフ特性がより安定する。水分含量の制御については、第一の態様に ついて述べられたとおりである。

【0063】本発明は、第二の態様の電解液を使用した 電解コンデンサも提供する。電解コンデンサの製造方 法、部品等については、第一の態様について述べられた 20 とおりである。

[0064]

【実施例】以下に実施例を挙げて本発明を更に具体的に 説明する。本発明の範囲は、これらの実施例により限定 されるものではなく、実施例中の材料、使用量、割合、 操作等は、本発明の趣旨を逸脱しない限り通宜変更する ことができる。

【 0 0 6 5 】 ( 1 ) テトラフルオロアルミン酸トリエチ ルメチルアンモニウムの合成

PFA製丸底フラスコにファ化アルミニウム三水和物 6.90g(50.0mmo1)を秤量し、容器内を減圧 後、アルゴンガスで置換した。フラスコの口からアルゴンガスを導入しながら、脱水したアセトニトリル100mlを加え、密栓して30分複拌した。続いて同様にアルゴンガスを導入しながら、ファ化トリエチルメチルアンモニウム三水和物9.48g(50.0mmo1)を分割投入し、更に3時間ほど複拌した。未反応の固形分を濾別後、溶媒を留去して約9gのテトラフルオロアルミン酸 \*

\*トリエチルメチルアンモニウムの白色粗結晶を得た。とれをイソプロパノール10gにより再結晶精製した。収量は5.50g、仕込みからのトータル収率は50%であった。同定は元素分析とNMRにより行い、TG-DTAにより融点を測定した。

【0066】元素分析:理論値C: 38.36, H: 8.28, N: 6.39, A7: 12.31, F: 34.67

分析值: C: 38.40, H: 7.70, N: 6.32, AI: 12.0, F: 3 3.50

10 <sup>38</sup> F-NMR: -190 ppm (六重線、J = 34 Hz. (CD<sub>6</sub>)<sub>2</sub> SO溶媒中CFCI,基準)

<sup>2</sup> Al-NMR: 49 ppm (五重線、J = 34 Hz、(CD<sub>2</sub>)₂ SO溶媒中AlCl₁・3H₂ O基準)

融点: 320°C (分解)

【0067】(2)アルミニウム電解コンデンサの作製と電気伝導率、耐電圧性の評価

〔実施例1、比較例1~2〕実施例1として、上記で得 られたテトラフルオロアルミン酸トリエチルメチルアン モニウムをァーブチロラクトンに溶解することにより2 5 重量% 譲度の電解液を調製した。この実施例1の電解 液について調製直後及び125℃での加熱試験を25時 間実施した後の電気伝導率(25°C)を測定した。次 に、図1に示す巻回型素子に電解液を含浸し、該巻回型 素子をアルミニウム外装ケースに収納して過酸化物で加 硫したブチルゴムで封口した構造のアルミニウム電解コ ンデンサを作製した(図2)。これに10mAの定電流を 125℃にて印加したときの電圧-時間の上昇カーブ で、初めにスパイクあるいはシンチレーションが観測さ れた電圧値を耐電圧値とした。使用したアルミニウム電 30 解コンデンサ緊子の仕様は、ケースサイズ100×20 L 定格電圧200V、静電容量20μFである。また、 比較例としてフタル酸水素トリエチルメチルアンモニウ ム (比較例1) 及びフタル酸水素1-エチル-2, 3-ジメチルイミダゾリニウム(比較例2)をそれぞれ塩に 使用した以外は実施例1と同様に電解液を調製し、各評 価を実施した。これらの結果を表 1 に示す。

[0068]

【表1】

表1 電導度/m\$ cm\*1 耐气压 加熱被 AT DE Et Men' AIF. 21.00 21.00 165 突施例 1 25 10.86 10.77 比較例 1 Bt Men' PH 25 比較例2 RDMI+ PH 25 11.89 10.84 65

※ EDMI\*は1-エチル-2、3-ジメチルイミダゾリニウムイオンを PHFはフタル酸水素イオンを表す。

[0069] 実施例と比較例を比較すると、実施例1の方が電気伝導率が比較例より約2倍も高い上、加熱後もその変化が小さく熱安定性に優れることがわかる。また耐電圧についても比較例の2.5~3倍もの高い値を示している。

#### 【0070】(3)その他の実施例

下記の表2 に示す組成で成分を混合して電解液を調製した。表中、各成分の量は重量部で示した。得られた電解液について、電気伝導率、耐電圧性を評価した。まず、50 25 °Cにおける電気伝導率を測定した。次いで、実施例

(13)

特開2003-142346

23

24

1と同様の方法で125℃における耐電圧値を測定し

'05 04/28 THU 19:20 FAX 03 3402 4660

\* [0071]

た。これらの結果を表2に示す。

\* 【表2】

类取例	塩	換度	医氢伝媒	前或庄	
		AIX	初期	<b>契</b> 州區	Y
実庭例2	Et Men Alf.	10	11.08	11.08	196
比較例 8	EtaMen' PH	14	8. 17	7.98	75
比較例4	BOWI* PH	10	7.13	8, 60	80

※ PHはフタル酸水栗イオンを、EDMI は1-エデルー2.8-ジメデル

[0072]表2の実施例及び比較例を比較すると、実施例の方が高い電気伝導率と高い耐電圧性を有している。従って本発明の電解液は、低インビーダンスグレード向けや高定格電圧向けのいずれの用途のアルミニウム電解コンデンサにも好ましい。

【0073】〔実施例3~15、比較例5~10〕更に、実施例3~14として、表3に示す組成で各成分を混合して電解液を調製した。表中、各成分の量は重量部で示した。シリカは平均粒径が約25mmのエチレングリコールゾルを用いた。更に、実施例3~8で用いたテトラフルオロアルミン酸1-エチル-2,3ージメチルイ

ミダゾリニウムに代えて、同じ重量部のフタル酸水素 1 10 -エチルー2、3-ジメチルイミダゾリニウムを用いて 比較例5~10を調製した。

【0074】得られた実施例3~14、比較例5~10の電解液について、調製直後の電気伝導率(25℃)を 測定した。次いで、それぞれの電解液を用いて、実施例 1と同様にして、定格電圧200V、静電容量20μFの アルミニウム電解コンデンサを作成し、耐電圧値(12 5℃)を測定した。これらの結果を表3に示す。

[0075]

【表3】

25

(14)

特開2003-142346

26

	突蓋例3	实验例4	<b>純純例</b> 5	类指例6	英族例1	<b>汽油</b> 548
テトラフルオロアルミン酸 1 ーエチル ー 2. 3 ージメチルイミダゾリニウム	25	25	26	25	20	20
テトラフルオロアルミン酸 1, 2, 8, 4 ーテトラメチルイミダゾリニウム						
フタル酸水素 1 ーエチルー 2.8 ージメチルイミダゾリニウム						
ィープテロラクトン	75		15.6		72	12
スルホラン		75	\$5,5	25. 5		
8-メチルスルホラン				25.5		
エチレングリコール	I				8	-
シリカ						6
リン酸						
<b>ホウ酸</b>	1					
カーニトロ交急会議	1	l				
ポリエチレングリコール (平均分子量300)						
電気伝導事 / pS en" at 25°C	14.10	6.66	14.41	ő. 94	20.60	15.28
財産圧 / V at 125℃	160	160	165	170	170	185
	比較概象	<b>建敏</b> 罗6	比較例	比和2608	JUNE 519	比较例10
テトラフルオロアルミン酸 1 ーエチル - 2、3 ージメチルイミダゾリニウム						

比較概	比較例	比较例	比较例8	JC82513	比较到10
,					
25	25	25	25	20	10
76		85. 5		72	71
T	75	85. b	35. 5		
1		<del>,                                    </del>	35. 5		
				1	B
					6
11.70	8. 24	7.34	2, 94	9.84	9, 11
40	EE	20	20	1770	80
	25 76	25 25 76 75 75 11.70 3.24	25 25 25 76 35.5 75 35.6	25 26 25 25 25 76 85.6 75 85.6 36.6 35.6 11.70 2.24 7.84 2.94	75 85.5 72 75 85.5 36.5 85.5 85.5 8

	実施病?	实施例10	实施约11	突旋例11	实质例()	美量例14
テトラフルオロアルミン酸1ーエチル -2.8ージメチルイミダゾリニウム	25	25	25	25		12.5
テトラフルオロアルミン酸1,2.8,4 ーテトラメチルイミダゾリニウム					23	
フタル酸水素1-エテル~2。3 -ジメチルイミダゾリニウム						12.5
ャープチロラクトン	76	75	75	75	75	75
スルホラン						
8-メチルスルホラン						
エチレングリコール						
シリカ	1					
リン数	T-T-					
赤沙蘭						
pーニトロ安息看後			3			
ポリエチレングリコール (平均分子量300)				. 1		
電気信等率 / p3 gg at 85℃	22.85	23. 81	28.85	23.06	34.00	17.82
育電圧 / Vat 125℃	165	165	185	170	160	110

【0076】表3から、実施例と、実施例とは塩の種類 のみが異なり、その他の組成が同じ比較例(実施例3~ 8について、それぞれ比較例5~10が対応する)とを\*

Y≥-7.5X+150 かつ X≥4、Y>0

を満たすことがわかる。本発明の電解液は、低インピー ダンスグレード向け及び高定格電圧向けのいずれの用途 40 のアルミニウム電解コンデンサ化も好適である。

【0077】(4)デバイス特性、外観面からの評価 次に、上記の実施例1、3及び4の電解液を用いて使用 定格電圧100V、静電容量58 μFのアルミニウム電解 コンデンサを作製した。さらに、実施例15として25 重量%テトラフルオロアルミン酸1-エチル-2,3-ジメチルイミダゾリニウムのケープチロラクトン溶液に さらに、水を3重量%添加した電解液を用いて、上記と 同様にしてアルミニウム電解コンデンサを作成した。な \*比較すると、実施例の方がいずれも高い電気伝導率と高 い耐電圧値を有していることがわかる。なお、図3に示 すように、実施例は、本発明の式(I):

(I)

お、実施例3で用いた電解液中の水分含量は、カールフ ィッシャー水分計により測定したところ、0.1重量% であった。120Hzにおける静電容量、100kHzにお ける等価直接抵抗(ESR)を測定した。またこれらの コンデンサを125℃で500時間無負荷放置した後 に、デバイス特性や外観の変化を調べた。一方、比較例 1、5及び6の電解液を使用した場合、耐電圧不足のた めコンデンサを作製することはできなかった。これらの 結果を表4に示す。

[0078] 【表4】

(15)

特開2003-142346

	实施例1	卖施例8	美遊例4	爽施例15
<b>静福政事 / 中</b>	54.8	54.8	54.8	54.5
野電容量(無負荷試験後)/ピ	58.9	53.7	55. 2	38.4
等価直列抵抗 / Q	0.0088	0.0063	0.0105	0.0073
等価直別抵抗 (無負荷試験後)/ロ	0.0067	0,0083 .	0.0107	0.0545
外限(無負荷試験後)	対口部語れ	変化なし	変化なし	対ロ部関す

滋比較例1、5、6は耐能圧不足のため作製不可

【0079】表4から、比較例1、5及び6の電解液を 用いたコンデンサは、耐電圧不足のため、作製すること ができなかったのに対し、実施例1、3、4及び15の 電解液を用いて、デバイス特性の良好なコンデンサを作 10 【図面の簡単な説明】 製するととができた。特に、実施例1、3、4の電解液 を用いたコンデンサについて、無負荷試験後に、デバイ ス特性の変化はほとんど認められず、熱安定性に優れた コンデンサであることがわかった。また、外観について は、実施例1及び15の電解液を用いたコンデンサでは 封口ゴム部のみで膨れが観察され、コンデンサ内部での ガス発生が示唆されたのに対し、実施例3及び4の電解 液を用いたコンデンサではこのような膨れもなく、より 熱安定性に優れていることがわかった。

27

[0080]

【発明の効果】本発明によれば、電気伝導率が高く、熱 安定性に優れ、耐電圧性の高い電解コンデンサ用電解液\* \* が得られる。またこの電解コンデンサ用電解液を使用す ることにより、インピーダンスが低く、熱安定性に優 れ、耐電圧性の高い電気化学素子が得られる。

28

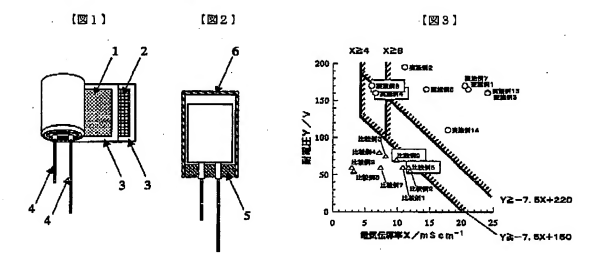
【図1】電解コンデンサの巻回型素子の斜視図である。

【図2】電解コンデンサの断面図である。

【図3】電解液の電気伝導率Xと電解コンデンサの耐電 圧Yとの関係を示すグラフである。

【符号の説明】

- 1 陽極箔
- 2 陰極箔
- 3 セパレータ
- 4 リード線
- 20 5 封口材
  - 外装ケース



フロントページの続き

(72)発明者 宇恵 誠

茨城県稲敷郡阿見町中央八丁目3番1号 三菱化学株式会社筑波研究所内

# This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

## **BEST AVAILABLE IMAGES**

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

□ BLACK BORDERS
□ IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
□ FADED TEXT OR DRAWING
□ BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING
□ SKEWED/SLANTED IMAGES
□ COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS
□ GRAY SCALE DOCUMENTS

## IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

OTHER:

☐ LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.

☐ REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY